PATENT ABSTRACTS OF JAPAN

(11)Publication number:

2001-233766

(43) Date of publication of application: 28.08.2001

(51)int.Cl.

A61K 31/22 A61K 9/20 A61K 47/02 A61K 47/12 A61K 47/38 A61P 3/06

(21)Application number: 2000-347383

(71)Applicant: OHARA YAKUHIN KOGYO KK

(22) Date of filing:

21.02.2000

(72)Inventor: TANIGUCHI TOSHIYA

TERAI TAKAO

ISHIZUKA YASUHIRO

(54) PRAVASTATIN SODIUM TABLET

(57)Abstract:

PROBLEM TO BE SOLVED: To industrially advantageously obtain the subject tablets capable of stably conserving the pravastatin sodium as the main ingredient and not getting discolored as well.

SOLUTION: The tablets are obtained by compression molding of a mixture of pravastatin sodium and an additive involved in the pharmaceutical manufacturing process; wherein a synthetic calcium silicate is included as stabilizer in the above additive.

(19)日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2001-233766 (P2001-233766A)

(43)公開日 平成13年8月28日(2001.8.28)

(51) Int.Cl. ⁷		識別記号	FΙ	テーマコード(参考)
A61K	31/22		A61K	31/22 4 C 0 7 6
	9/20			9/20 4 C 2 0 6
,	47/02			47/02
	47/12			47/12
	47/26			47/26
	41/20	審査請求	未請求請求	水項の数3 OL (全 4 頁) 最終頁に続く
(21)出願番号		特願2000-347383(P2000-347383)	(71)出願	人 593030071
(62)分割の表示		特願2000-42927(P2000-42927)の分		大原薬品工業株式会社
		割		滋賀県甲賀郡甲賀町大字大原市場 43-1
(22)出願日		平成12年2月21日(2000, 2, 21)	(72)発明	活 谷口 俊哉
				滋賀県甲賀郡水口町名坂138 アグリンピ
				レッジD-202
			(72)発明	·]者 寺井 孝夫
			(= 222	滋賀県甲賀郡信楽町長野239-1
			(72)発明	
			(12/3234	※
				MANY OF THE PARTY AND C
				最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 プラバスタチンナトリウムの錠剤

(57)【要約】

【課題】工業的に有利に製造できる錠剤であって、プラバスタチンナトリウムを安定に保持でき、しかも変色しない錠剤を提供すること。

【解決手段】プラバスタチンナトリウムと製剤上の添加物との混合物を圧縮成形する際、前記製剤上の添加物中に安定化剤として合成ケイ酸カルシウムを含ませることにより、前記課題を解決した。

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】プラバスタチンナトリウムと製剤上の添加 物との混合物を圧縮成形した錠剤であって、前記製剤上 の添加物中に安定化剤として合成ケイ酸カルシウムが含 まれることを特徴とする錠剤。

【請求項2】製剤上の添加物が、少なくとも賦形剤、崩 壊剤、前記安定化剤及び滑沢剤からなる請求項1に記載 の錠剤。

【請求項3】賦形剤が乳糖、結晶セルロース又はそれら の混合物であり、崩壊剤がカルボキシメチルセルロース 10 カルシウム、部分アルファー化澱粉又はそれらの混合物 であり、滑沢剤がステアリン酸マグネシウムである請求 項2に記載の錠剤。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、高脂血症治療薬と して有用なプラバスタチンナトリウム(化学名: (+) $-(3R,5R)-3,5-\overline{y}$ S, 2S, 6S, 8S, 8aR) - 6 - EFD + 2 - 21, 2, 6, 7, 8, 8 a ーヘキサヒドロー1ーナフチ ル] ヘプタン酸ナトリウム)の錠剤に関する。

[0002]

【従来の技術】プラバスタチンナトリウムは、中性ない し酸性の環境下で徐々に分解される。したがって、通常 の方法により製剤化したものは、保存中にその薬物含量 が低下するという問題がある。そこで、プラバスタチン ナトリウムの安定な製剤について検討され、改善策が提 案されている。例えば、特許第2935220号公報に は、プラバスタチンナトリウム及び当該医薬組成物の水 30 性分散液に9以上のpHを付与する1種以上の塩基性化 剤からなる医薬組成物が開示されている。しかし、この 組成物を錠剤化したものは、空気に触れると表面が徐々 に変色するという問題がある。

[0003]

【発明が解決しようとする課題】本発明の課題は、工業 的に有利に製造できる錠剤であって、プラバスタチンナ トリウムを安定に保持でき、しかも変色しない錠剤を提 供することにある。

[0004]

【課題を解決するための手段】本発明者らは、先ず、工 業的に有利に製造できる条件を探索するため、プラバス タチンナトリウムと繁用されている製剤添加物とを種々 組合せた組成物を、通常の方法で錠剤化し、プラバスタ チンナトリウムの保存安定性について調べた。その結 果、プラバスタチンナトリウム含有の錠剤組成物中に、 合成ケイ酸カルシウムを含ませると、その安定性が著し く改善されることを見出した。この知見に基づき、検討 を加えて本発明を完成することができた。

【0005】すなわち本発明によれば、(1)プラバス 50 プラバスタチンナトリウム150g、カルボキシメチル

タチンナトリウムと製剤上の添加物との混合物を圧縮成 形した錠剤であって、前記製剤上の添加物中に安定化剤 として合成ケイ酸カルシウムが含まれることを特徴とす る錠剤、(2)製剤上の添加物が、少なくとも賦形剤、 崩壊剤、前記安定化剤及び滑沢剤からなる前記(1)に 記載の錠剤、(3) 賦形剤が乳糖、結晶セルロース又は それらの混合物であり、結合剤がカルボキシメチルセル ロースカルシウム、部分アルファー化澱粉又はそれらの 混合物であり、滑沢剤がステアリン酸マグネシウムであ る前記(2)に記載の錠剤を提供することができる。

[0006]

【発明の実施の形態】本発明の活性薬剤であるプラバス タチンナトリウムは、白色の結晶であり、製剤化に際し ては平均粒子径10~100μm程度に粉末化したもの が好適である。本発明に用いられる製剤上の添加剤に は、賦形剤、崩壊剤、安定化剤、滑沢剤等が含まれる。 例えば、賦形剤としては、乳糖、白糖、トウモロコシデ ンプン、結晶セルロース等が挙げられ、中でも乳糖や結 晶セルロースが好ましい。また、崩壊剤としては、カル ボキシメチルセルロース、カルボキシメチルセルロース カルシウム、クロスカルメロースナトリウム、カルボキ シメチルスターチナトリウム、クロスポビドン、低置換 度ヒドロキシプロピルセルロース、部分アルファー化デ ンプン、トウモロコシデンプン等が使用できる。安定化 剤としては、前記のとおり、合成ケイ酸カルシウムが好 適に使用される。滑沢剤としては、ステアリン酸マグネ シウム、ステアリン酸カルシウム、ステアリン酸、タル ク、硬化油、ショ糖脂肪酸エステル等が挙げられる。前 記添加剤のほか、必要に応じて、ヒドロキシプロピルセ ルロース、ヒドロキシプロピルメチルセルロース、ポリ ビニルピロリドン、プルラン、部分アルファー化デンプ ン、アルファー化デンプン等の結合剤や着色剤、矯味剤 等を使用してもよい。

【0007】本発明における活性薬剤と製剤添加物の混 合割合は、特に限定されないが、好ましい組成を示せば 次のとおりである。

プラバスタチンナトリウム 5重量部 賦形剤 80~93重量部 1~10重量部 崩壊剤 0.3~3重量部 40 安定化剤 0.3~1重量部 滑沢剤

【0008】本発明の錠剤は、通常の方法、例えば第十 三改正日本薬局方の製剤総則に記載されている方法によ り、容易に製造できる。

[0009]

【実施例】以下に実施例を挙げて本発明をさらに詳しく 説明するが、本発明はこれらに限定されるものではな い。

【0010】実施例1

セルロースカルシウム90g及び合成ケイ酸カルシウム 30gを50メッシュのJIS標準篩で篩過し、混合し た。この混合物に乳糖造粒粉末2715gを加え、タン*

[成 分]

プラバスタチンナトリウム

カルボキシメチルセルロースカルシウム

合成ケイ酸カルシウム ステアリン酸マグネシウム

合 計

*ブラー混合機を用いて均一に混合し、さらにステアリン 酸マグネシウム15gを加え混合後、回転式打錠機で圧 縮成型して下記組成の白色錠剤を得た。

[1錠当たりの重量(mg)]

5. 0

90.5

3. 0

1. 0

0.5

100.0

【0011】実施例2

プラバスタチンナトリウム150g、部分アルファー化 澱粉300g及び合成ケイ酸カルシウム30gを50メ ッシュのJIS標準篩で篩過し、混合した。この混合物※

> 「成 分]

プラバスタチンナトリウム

結晶セルロース

部分アルファー化澱粉

合成ケイ酸カルシウム

ステアリン酸マグネシウム

合 計

【0012】比較例1

プラバスタチンナトリウム150g及びカルボキシメチ ルセルロースカルシウム90gを50メッシュのJIS 標準篩で篩過し、混合した。この混合物に乳糖造粒粉末★

> [成 分]

プラバスタチンナトリウム

乳糖

カルボキシメチルセルロースナトリウム

ステアリン酸マグネシウム

合 計

※に結晶セルロース2505gを加え、タンブラー混合機 を用いて均一に混合し、さらにステアリン酸マグネシウ ム15gを加え混合後、回転式打錠機で圧縮成型して下 記組成の白色錠剤を得た。

[1錠当たりの重量(mg)]

5. 0

83.5

10.0

1. 0 0. 5

100.0

★2745gを加え、タンブラー混合機を用いて均一に混 合し、さらにステアリン酸マグネシウム15gを加え混 合後、回転式打錠機で圧縮成型して下記組成の白色錠剤 を得た。

[1錠当たりの重量(mg)]

5. 0

91.5

3. 0

0. 5

100.0

☆を加え、タンブラー混合機を用いて均一に混合し、さら 【0013】比較例2 プラバスタチンナトリウム150g及び部分アルファー にステアリン酸マグネシウム15gを加え混合後、回転 化澱粉300gを50メッシュのJIS標準篩で篩過 式打錠機で圧縮成型して下記組成の白色錠剤を得た。

> [成 分]

プラバスタチンナトリウム

結晶セルロース

部分アルファー化デンプン ステアリン酸マグネシウム

合 計

【0014】比較例3

プラバスタチンナトリウム150g、結晶セルロース4 47g、クロスカルメロースナトリウム45g及び酸化 マグネシウム75gを50メッシュのJIS標準篩で篩◆

し、混合した。この混合物に結晶セルロース2535g☆

[成 分]

プラバスタチンナトリウム

乳糖

結晶セルロース

クロスカルメロースナトリウム

[1錠当たりの重量 (mg)]

5. 0

84.5

10.0

0.5 100.0

◆過し、混合した。この混合物に乳糖造粒粉末1500g を加え、タンブラー混合機を用いて均一に混合し、さら にステアリン酸マグネシウム21gを加え混合後、回転 式打錠機で圧縮成型して下記組成の白色錠剤を得た。

[1錠当たりの重量 (mg)]

5. 0

50.0

14.9

1. 5

特開2001-233766

テーマコード(参考)

5

酸化マグネシウム ステアリン酸マグネシウム

合 計

【0015】試験例1(製剤の保存安定性比較試験) 実施例及び比較例で得た各錠剤を、温度50℃、湿度7 5%で保存し、20日後に錠剤の色を観察した後、プラ*

	初期値(%)
実施例1	99.0
実施例2	99.1
比較例1	99.4
比較例2	99.6
比較例3	99.3

この結果から、本発明の実施例1及び2は、プラバスタチンナトリウムの安定化効果の点で比較例1及び2より明らかに優れ、前記従来技術に準拠した比較例3と同等であり、着色の点では、比較例1及び2とほぼ同等であるが、比較例3より明らかに優れていることがわかる。

【0016】試験例2(製剤のpH測定)

実施例及び比較例で得た各錠剤20錠を、精製水100mLに懸濁しpHを測定した。結果は下記のとおりであ 20る。

整濁液のpH実施例1 8.3実施例2 8.6比較例1 6.0

比較例2 6.9 比較例3 10.2

[0017]

*

*バスタチンの残存量を高速液体クロマトグラフ法により 測定して残存百分率(%)を算出した。結果は下記のと おりである。

2. 5

0. 7 74. 6 6

20日後(%)	20日後の色
98.8	ごく薄い茶色
98.8	ごく薄い茶色
85.7	薄い茶色
88.2	薄い緑褐色
989	茶色

※【発明の効果】本発明によれば、変質し易いプラバスタチンナトリウムを、長期に亘って安定に保持し、殆ど変色しない錠剤を提供することができる。また、本発明の錠剤はプラバスタチンナトリウムと常用の製剤添加物からなるため、その製造工程上何らの困難もなく工業的有利に製造できる。

フロントページの続き

(51) Int.Cl. A 6 1 K 47/36

47/38

A 6 1 P 3/06

識別記号

FΙ

A 6 1 K 47/36

47/38

A 6 1 P 3/06

Fターム(参考) 4C076 AA37 BB01 CC14 CC29 DD270

DD41C DD66 EE31 EE33B

EE38B FF04 FF06 FF09

FF36 FF61 GG14

4C206 AAO1 DB56 KAO1 MAO2 MAO3

MAO5 MA55 NAO3 ZC33